# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### 2/7/3

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

003195469

WPI Acc No: 1981-56022D/ 198131

lodine-and fluorine -contg. polymer prodn. - by reacting a fluorine-contg. polymer with iodine and/or iodine cpd.

Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 56072002 A 19810616 JP 79147770 A 19791116 198131 B

JP 87003161 B 19870123 198707

Priority Applications (No Type Date): JP 79147770 A 19791116 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 56072002 A 5

Abstract (Basic): JP 56072002 A

F-contg. polymer contg. -CF2l gp. and/or :CFl gp. is produced by allowing (1) the F-contg. polymer contg. -CF2CO2H and/or :CFCO2 gp. as functional gp. to react with (2) l2 and/or l-contg. cpd.

(1) is pref. of formula (I) (where p is 0-5; q is 1-10; molar ratio of x/y is 5/95-30/70). (1) is swollen in solvent (pref. 1,1,2-trifluoro- 1,2,2-trichloroethane) in an amt. of 10-20 g per 1 g of (1) and allowed to react with (2) in the presence of peroxide (e.g. benzoyl peroxide) at 80-150 (100-130) deg.C for 2-6 hrs. The amt. of the peroxide used is 0.1-3 moles to 1 mole of -CF2CO2H or :CFCO2H gp. of (1). The amt. of (2) used is 0.5-3 times in moles w.r.t. the peroxide used.

The target polymer is produced smoothly and profitably. When an ion exchange gp. such as sulphonic acid gp. or phosphoric acid gp. is introduced into the prod., ion exchange resin or ion exchange membrane is obtd. It is used also as the crosslinking agent for F-type elastomer.

## ⑩ 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

## ⑩ 公開特許公報 (A)

昭56—72002

⑤ Int. Cl.³C 08 F 8/20

識別記号

庁内整理番号 6946-4 J ❸公開 昭和56年(1981)6月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

### 図沃素を有する含フツ素重合体の製造方法

②特

頭 昭54-147770

22出

願 昭54(1979)11月16日

**@発明**:

者 加藤正雄

横浜市港北区大豆戸町803-2

⑩発 明 者 秋山勝幸

千葉県印旛郡四街道町千代田2

-12 - 3

⑩発 明 者 山辺正顕

町田市南つくし野2-3-13

⑪出 願 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1

番2号

邳代 理 人 弁理士 内田明

外1名

#### 明 細 書

#### 1,発明の名称

沃索を有する含フッ素重合体の製造方法 2.特許請求の範囲

- 1. 官能基として -CF<sub>R</sub>CO<sub>R</sub>H基及び/又は
  >CFCO<sub>R</sub>H基を有する第一の含フッ素重合体と
  妖素及び/又は妖素含有化合物とを反応せし
  めて -CF<sub>R</sub>I基及び/又は >CFI基を有する第二
  の含フッ素重合体を生成せしめることを特徴
  とする妖素を有する含フッ素重合体の製造方
  法。
- 2. 第一の含フッ素重合体がパーフルオロカー ポン系である特許請求の範囲第1項記載の製 造方法。
- 3. 第一の含フッ素重合体を溶媒中で影閥させ、 パーオキッドの存在下に沃素と反応させる特 許請求の範囲第1項記載の製造方法。

#### 3.発明の眸細な説明

本発明は、官能基として -CF2I 基及び/文は

>CFI 基を有する含フツ素重合体の製造方法に関する。

本発明者は、沃索を有する含フッ素重合体の

(2)

特開昭 56- 72002(2)

円滑有利な製造手段を提供すべく、種々の研究、検討を重ねた結果、特定カルボン酸基を有する含った結果、特定カルボン酸基をることにより、前配目的が有利に達成され得ることを見出した。即ち、一CF2CO2H基などを有する含っとに出路では一下に表などと反応せしめることにより、一CF2I基などを有する含っツ素重合体が円滑有利に得られる。

かくして、本発明は、官能基として一CF2CO2H 基及び/又は >CFCO2H 基を有する第一のフッ素 重合体と沃素及び/又は沃素含有化合物とを反応せしめて一CF2I 基及び/又は >CFI 基を有する 第二の含フッ素重合体を生成せしめることを特 数とする沃素を有する含フッ素重合体の製造方 法を新規に提供するものである。

第一の含フッ素重合体と妖素又は妖素含有化合物とを反応させる方法は、 特に限定されず公知乃至周知の方法などが適宜採用され得る。例

(3)

紫又は沃素含有化合物との反応は、反応方法や 原料の種類などに応じて各種反応条件あるいは 操作が選定されて実施され得る。一般に熱のみ を用いる場合には、2000以上、好ましくは 250℃以上で第一の含フッ素重合体が分解し ない温度範囲内で実施される。光を用いる場合 は紫外線が好きしいが、必ずしも紫外線である 必要はなく、増感剤を共存させて可視光を用い ても良い。この場合の光増感剤は従来より公知 乃至周知のものが何ら制限なく、その目的によ つて適宜選択して用いられる。電離性放射線は α,β,r, X線が用いられ、照射線量として は0.1~30メガラドの範囲で最適の線量が選 定されるが、第一又は第二の含フツ素重合体の 分解あるいは機械的強度の低下を招かない範囲 て実施しなければならない。また、本発明の好 Vを 実施態機におけるラジカル開始剤は、従来よ り公知乃至周知の有機系、無機系のものが制限 なく用いられ、有機系のものとしては炭化水素 釆,含フツ素米,パーフルオロ系のものなどが

本発明においては、沃素蒸気を接触させることによつて容易に反応を実施可能であるが、勿論溶液状で沃索との反応を行なりこともできる。また、沃素含有化合物を用いる場合には、該沃素含有化合物を溶解し得る溶媒中で反応させるのが好適である。

而して、一般には第一の含フッ素重合体と氏(4)

適宜選択され得るが、分解の半波期が 4 0 C以上で 1 0 時間以上のものが選定される。具体的には、ペンソイルパーオキシド、ローニトロペンイルパーオキシド、第 3 級プチルパーオキシインプロピルカーボナート(BPIC)、パーフルオロペンソイルパーオキシドなどが例示され得る。

で親和性が良く、充分に膨稠させ得る溶媒を用 いるのが望ましい。また、沃索含有化合物とし ては無機、有機の沃素の塩が用いられる。無機 の矢素塩としては陽イオンがアルカリ金属塩、 アルカリ土類金属塩、遷移金属の沃素塩、錯塩 など特に制限はない。有機の沃衆塩としては、 陽イオンが一般、二級、三級アミン類、第四級 アンモニウム塩基,アルソニウム塩基,ホスホ ニウム塩基,スルホニウム塩基などいわゆるオ ニウム塩基類を結合した有機物が用いられ、ア ミンの有機鎖としては飽和,不飽和の直鎖状, 分岐性の鎖状アルキル基、環状のもの、芳香環 を有するもの、複素環を有するものなど特に制 限はない。さらにまた、矢索含有化合物として は、前記の如き塩の形態をなすものではなく。 沃素と臭素, 塩素などのハロゲン化合物など共 有結合によつて結合されているものなども用い

(7)

で塩素, 臭素, 炭化水素基を含んでいても 差支えない。また、特定能基での結合が、 側鎖に結合している態様が好に、カーボン系の側鎖を形成したの末端に合って ボン系の側鎖を形成した。 お合させると好適である。 特合させるとが適である。 お合うである。 がは合うである。 のである。

第一の含フッ素重合体の好適な具体例としては、次の如きが例示され得る。即ち、

で表わされる重合体である。

本発明においては、第一の含フツ素重合体を 密棋中で彫聞させ、パーオキッドの存在下に沃 素と反応させるが、特に好適な実施態様である。 かゝる密棋としては、1,1,2 - トリフルオロー られ得る。.

本発明において、第一の含フッ素重合体は官能 基として -CFgCOgH 基及び/又は >CFCOgH 基を有す るととが重要である。該官能益の含有量は特に限 定する理由はなく、含フッ衆重合体中に均一又は 不均一に分布結合していてもよい。そして、第一 の含フッ素重合体の形態は、粒状、粉末状、塊状、 膜やフイルムなどの成形物であつても良く特に限 定されない。即ち、本発明の反応前に第一の含っ ツ素重合体を膜状物に成形してあつても良く、勿 論、第二の含フッ素重合体にしてから成形しても 良い。また、膜状物などの場合、官能基が一方あ るいは両方の表層部に偏在していてもよい。第一 の含フッ素重合体は、前記時定の官能基以外の官 能基などを含有していても良い。また、第一の含 フッ素重合体は、目的に応じて適宜含フッ素量の ものが選定され得るが、耐熱性、耐薬品性、耐酸 性、耐酸化性などの観点からパーフルオロカーボ ン系のものが好適である。勿論、目的とする第二 の含フッ素重合体の用途などに応じて、実用範囲・

(8)

1, 2, 2 - トリクロロエタンの如き含フッ素溶剤 が好適であり、含フッ素重合体 18当り溶媒 10~208程度が採用され得るものである。 反応温度80~150℃、好ましくは100~ 130 0程度が採用され得る。反応時間は限定 がなく、通常は2~6時間程度で充分である。 パーオキンドとしては、ベンソイルパーオキシ ド, 第 3 級ブチルパオキシイソプロピルカーポ ナート(BPIC),などが例示され、第一の グッ素 中の~CFaCoaH 又は>CFCOaH 基の 1 モル当り 0.1~3 モル程度、好ましくは 1.2 ~ 1.5 モル程度が採用される。かかる反応モル 比は、目的生成物の態様などに応じて適宜変更 可能である。また沃索は、用いたパーオキジド に対して、 0.5~3倍モル、好ましくは 1.2~ 22倍モル程度の範囲から選定され得る。

本発明で得られる妖素を有する第二の含フッ 素重合体は、各種分野で種々の用途に採用可能 である。例えば、スルホン酸基あるいはホスホ ン酸基の如きイオン交換基の導入を行い、イオ

(9)

持開昭56- 72002(4)

ン交換樹脂あるいはイオン交換膜として用いる ことが出来る。また沃素のラジカル架構性を利 用して、フッ素系エラストマーの架置部位とし て、用いることが出来る。

次に、本発明の実施例について更に具体的に 説明するが、かくる説明によつて本発明が何ら 限定されるものでないことは勿論である。 実施例1

テトラフルオロエチレンとメチルー4ー
(1,1,2ートリフルオロピニロキシ)ーパーフルオロブタノエート(CF<sub>g</sub>=CFO(CF<sub>g</sub>)<sub>3</sub>CO<sub>g</sub>CH<sub>3</sub>)
の共重合体(数平均分子量約50万)を加水分解してカルボン酸型に変換させた。カルボン酸型に変換させた。カルボン酸型にあるを量は1.42ミリ当量/グラム乾燥樹脂であつた。このカルボン酸型樹脂70.48をオートクレーブ中、8608の1,1,2ートリフルオロー1,2,2ートリクロロエタン(R-113)に懸濁させ、1000に1時間加熱し完全に膨調させた。冷却後、7508(290ミリモル)の次案と3588(148ミリモル)のペンソ

妖索と70.48(40ミリモル)の第3級プチルパーオキシイソプロピルカーボナート(BPIC)を加え、よく攪拌しながら、1200に1時間、1350に2時間保つた。

(11)

冷却後、樹脂を遊別し、ついでアセトンーメタノール混合溶媒、最後にメタノールで洗浄 た。 8 0 0 で 1 6 時間被圧乾燥し、 2 3 8 の乾燥ポリマーを得た。赤外吸収スペクトルにおいて 7 6 0 cm<sup>-1</sup> に ~CF<sub>2</sub>I に花づく 特性吸収を示した。元素分析の結果、樹脂 1 8 当たり、 1.0 8 ミリ当量の沃素を含有していることが判つた。 実施例 3

アゾビスイソブチロニトリルを開始剤として 6 5 0 において四弗化エチレンと CF<sub>s</sub>=CFO(CF<sub>s</sub>)<sub>s</sub>COOCH<sub>s</sub> 及び

CF<sub>2</sub>=CFOCF<sub>2</sub>CFO(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>COOCH<sub>5</sub> (仕込比率 8 0 / CF<sub>2</sub>

2 0 )をパルク系で共重合させてイオン交換容量 1.3 7 ミリ当量 / 8 ポリマーで TQ が 2 1 0 C の共重合体を得た。該共重合体を 2 1 0 C で

#### 実施例2

イオン交換容量 1.28ミリ当量/グラム樹脂を有するカルボン酸型パーフルオロボリマー208をオートクレープ中、4308の1,2-ジフルオロー1,1,2,2-テトラクロロエタンに 歴濁させ、1000に1時間加熱し、完全に膨 潤させた。冷却後21.38(84ミリモル の

(12)

プレス成形 し厚さ 3 0 0 μの フイルムを得た。 該フイルムを 2 枚貼り合わせて、ポリテトラフルオロエチレン 製のパッキングで周辺をシール した後、 2 5 wt β 苛性ソーダ溶液に 9 0 ℃で 1 時間ついで 濃塩酸に 9 0 ℃で 1 時間浸漉した。

次いで充分水洗し乾燥させた後、1,2~シラルオロー1,1,2,2~テトラクロエタン(浸でしゅう)のに1時間加熱して、表面をよくがのないが、ヨウ素とペンソイルがは、ロウ素とペンソイルが100元をリールでよく洗浄し乾燥がですが、反応が100元。

#### 用途例1

実施例 1 で得られた - CF<sub>2</sub>I 基を含有するペン ダント側鎖を有するパーフルオロ重合体 2 0 8 を 1, 1, 2 - トリクロロー 1, 2, 2 - トリクロロエ タン 3 0 0 m8 に 胚間させ、テトラエチルピロ ホスフアイト 2 1. 7 8 及びシ第 3 級プチルパー

(13)

特開昭56- 72002(5)

°O に冷却した後、過剰の SO \*Cℓ\*を加え、 2 4 時 間かけて-700から室温まで戻した。膜を取 り出し希塩酸ついで水洗した後、貼り合わせた 膜を分離し、25 wt% 苛性ソーダ溶液に90 °C で16時間浸費した。該膜の両表面の赤外吸収 スペクトルから処理を施した面は-SO<sub>3</sub>Na であ り、他方の面は-coona であることが確認され ・た。

代理人内 川 明代理人 萩 原 亮 一

オキシド 4 1 8 を加え、オートクレープ中 100℃に2時間、120℃に3時間加熱撹拌 した。得られた重合体の懸濁液を、窒素気流下 **に00に冷却し、11.348の第3級プチルヒ** ドロパーオキシドを含むメタノール溶液 5 0 ml で酸化処理した。重合体を濾別し、メタノール で洗浄したのち波圧乾燥した。ついで、この重 合体を N 塩酸 5 0 m 8 中で加熱還流し、重合体 を練別,洗浄,乾燥して、19.88の乾燥重合 体を得た。元素分析ならびに滴定によるホスホ 0

『 ン酸基 (CF<sub>g</sub>P(OH)g) の含量は 0.8 1 ミリ当量/ グラム乾燥樹脂であつた。との樹脂の赤外吸収 スペクトルをとつたところ1280~1100 cm-1 に P = 0 ならびに CFg に基づく強い吸収が 観察された。

#### 用途例 2

実施例3で得られたフイルムを C<sub>sH<sub>s</sub>MgBr</sub> の テトラヒドロフラン溶液中に浸漬しー70℃に 5時間 - 40℃に2時間放置した。再び-70

(15)

(16)